

WATER-BASED INK FORM JET RECORDING

Patent Number:

JP9286939

Publication date:

1997-11-04

Inventor(s):

TSUTSUMI TAKEHIRO; SAWADA MICHITAKA

Applicant(s)::

KAO CORP

Requested Patent:

□ JP9286939

Application Number: JP19970024680 19970207

Priority Number(s):

IPC Classification:

C09D11/00; C09D11/10; C09D11/10

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a water-based ink for ink jet recording which has a specific chemical structure, uses an aqueous dispersion of a vinyl polymer whose dispersion particles include a hydrophobic dye as an ink base material, thus has much increased water resistance and can prevent the printer heat from scorching.

SOLUTION: (A) (i) One or 2 or more of a silicon macromer of the formula: X(Y)n Si(R)3-m (Zm) (X is a polymerizable unsaturated group; Y is a divalent bonding group; R is H, a lower alkyl, an aryl; Z is a moiety of a monovalent siloxane polymer part having a number-average molecular weight of at least about 500; (n) is 0, 1; (m) is an integer of 1-3), preferably a silicon macromer of the formula (R' is H, methyl; (a) is 5-65. where 2a+3 of Rs may be same or different) and (ii) a polymerizable unsaturated monomer bearing a saltforming group and (iii) a monomer copolymerizable with the above compounds (i), (ii) are polymerized in the presence of a radical polymerization initiator to prepare a vinyl copolymer. (B) A hydrophobic dye is included

in an aqueous dispersion of the copolymer prepared in (A).

TC 2800 MAIL ROOM

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-286939

(43)公開日 平成9年(1997)11月4日

(51) Int.Cl.6		裁別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
C 0 9 D	11/00	PSZ		C09D	11/00	PSZ	
	11/10	PTN			11/10	PTN	
		PTS				PTS	

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 11 頁)

(21)出顧番号	特顯平9-24680	(71)出願人	000000918
		1	花王株式会社
(22)出廣日	平成9年(1997)2月7日		東京都中央区日本福茅場町1丁目14番10号
		(72)発明者	堤 武弘
(31)優先権主張番号	特顧平8-3508i		和歌山県和歌山市湊1334 花王株式会社研
(32)優先日	平 8 (1996) 2 月22日		究所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	澤田 道隆
			和歌山県和歌山市湊1334 花王株式会社研
			究所内
		(74)代理人	弁理士 古谷 馨 (外3名)
			•

(54) 【発明の名称】 インクジェット記録用水系インク

(57)【要約】

【課題】 耐水性が非常に優れ、且つプリンタヘッドへ の焦げ付きがほとんど起こらないインクジェット記録用 水系インクの提供。

【解決手段】 シリコンマクロマー(a-1)及びアクリルアミド系モノマー(a-2)又はメタクリルアミド系モノマー(a-3)(但し、塩生成基を有するものは除く)からなる群から選ばれる1種又は2種以上(a)と、塩生成基を有する重合性不飽和単量体(b)と、これらモノマーと共重合可能な単量体(c)とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるビニルポリマーの分散体(A)を含有し、該分散体中に疎水性染料(B)が封入されているインクジェット記録用水系インク、

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記式(1)で表されるシリコンマクロ マー (a-1)及びアクリルアミド系モノマー (a-2) 又はメタクリルアミド系モノマー(a-3)(但 し、塩生成基を有するものは除く)からなる群から選ば れる1種又は2種以上(a)と、塩生成基を有する重合 性不飽和単量体(b)と、これらモノマーと共重合可能 な単量体(c)とをラジカル重合開始剤の存在下に共重 合させて得られるビニルポリマーの水分散体(A)を含 有し、該分散体粒子中に疎水性染料(B)が封入されて いることを特徴とするインクジェット記録用水系イン ク。

 $X(Y)_n Si(R)_{3-m} (Z)_m (1)$ (式中、

キサンポリマー部分を示す。

R: 水素原子、低級アルキル基、アリール基又はアルコ

n: 0又は1を示す。

m: 1~3の整数を示す。)

X: 重合可能な不飽和基を示す。

Y: 二価の結合基を示す。

【請求項2】 シリコンマクロマー(a-1)が下記式 (1-1)で表される化合物である請求項1記載のイン クジェット記録用水系インク。

【化1】

$$CH_2 = CR - COOC_3H_6 - \left(\begin{array}{c} R \\ | Si - O \\ | R \end{array}\right) - \left(\begin{array}{c} R \\ | Si - R \\ | R \end{array}\right) - \left(\begin{array}{c} 1 \\ | - 1 \end{array}\right)$$

(式中、R'は水素原子又はメチル基、R は前記の意味を 示し、2a+3個のR は同一でも異なっていてもよい。a は5~65の数を示す。)

【請求項3】 ビニルポリマーの重量平均分子量が 3.0 00~50.000の範囲である請求項1又は2記載のインクジ ェット記録用水系インク。

【請求項4】 疎水性染料が封入されているビニルポリ マーの水分散体(A)が、上記式(1)で表されるシリ コンマクロマー (a-1)及びアクリルアミド系モノマ ー(a-2)又はメタクリルアミド系モノマー(a-3) (但し、塩生成基を有するものは除く) からなる群 から選ばれる1種又は2種以上(a)と、塩生成基を有 する重合性不飽和単量体(b)と、これらモノマーと共 重合可能な単量体(c)とをラジカル重合開始剤の存在 下に共重合させて得られるビニルポリマーを、疎水性染 料(B)と共に有機溶剤に溶解させ、必要に応じ中和剤 を加えてポリマー中の塩生成基をイオン化し、次いで水 を加えた後、有機溶剤を留去して水系に転相することに より製造される、請求項1~3のいずれか一項に記載の インクジェット記録用水系インク。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、インクジェット記 録用水系インクに関するものであり、更に詳しくは、耐 水性を一層向上させ、且つプリンターヘッドへの焦げ付 きを防止したインクジェット記録用水系インクに関する ものである。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】インク ジェット記録方式は、非常に微細なノズルからインク液 滴を記録部材に直接吐出、付着させて、文字や画像を得

る記録方式である。この方式によれば、使用する装置が 低騒音で操作性が良いという利点を有するのみならず、 カラー化が容易であり且つ記録部材として普通紙が使用 できるという利点も有するため、近年広く用いられてい る。インクの吐出方式としては、プリンタヘッドに圧電 素子を利用した圧電式と、発熱抵抗素子のヒータを利用 した熱ジェット式とが、パーソナルプリンタとして広く 用いられている。

【0003】このインクジェットプリンタに使用される インクには、ノズルにインクが目詰まりするのを防止す るために、通常水溶性染料及び多価アルコールが用いら れている。水溶性染料を用いることにより、インクはノ ズルに目詰まりしにくくなるが、反面、耐水性に劣ると いう問題や、特に熱ジェット式の場合、プリンタヘッド における過剰の熱により染料が酸化され、インクがプリ ンタヘッドに焦げ付きやすいという問題があった。

【0004】インクジェット記録用インクの耐水性を向 上させるために、インクとして顔料を用いたり (特開平 4-28776号公報、同4-189876号公報、同 4-359071号公報、同4-359072号公 報)、非水系液媒体を用いたり(特開平4-26147 8号公報)、耐水性に優れた染料を用いる(米国特許第 4963189号) 等が提案されている。しかしなが ら、インクとして顔料を用いると印刷物の彩度の低下を 招くという問題や、ノズル内で目詰まりを起こすといっ た問題が生ずる恐れがある。また改善も十分とは言えな

【0005】また、ラテックスを含有し耐水性を向上さ せる(特開昭55-18412号公報)等が提案されて いるが、ラテックスを混合した場合にはプリンタヘッド で焦げ付きが激しく、やはりノズル内で目詰まりを起こ

すと言った問題が生じる。

【0006】従って、本発明の目的は、耐水性を一層向上させ、且つプリンタヘッドへの焦げ付きがほとんど起こらないようなインクジェット記録用水系インクを提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を解決すべく鋭意検討した結果、疎水性染料を粒子中に封入したビニルボリマー水分散体をインク基材として用いることにより、染料の有する発色性を損ねることなくインクの耐水性が向上することを見出した。またプリンタヘッドへの焦げ付きを抑制するためには、特定の構造を有するビニルボリマー水分散体が有効であることも見出し、本発明を完成するに到った。

【0008】即ち、本発明は、下記式(1)で表されるシリコンマクロマー(a-1)及びアクリルアミド系モノマー(a-2)又はメタクリルアミド系モノマー(a-3)(但し、塩生成基を有するものは除く)からなる群から選ばれる1種又は2種以上(a)と、塩生成基を有する重合性不飽和単量体(b)と、これらモノマーと共重合可能な単量体(c)とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるビニルポリマーの水分散体(A)を含有し、該分散体粒子中に疎水性染料(B)が封入されていることを特徴とするインクジェット記録用水系インクを提供するものである。

【0009】X(Y)_nSi(R)_{3-m} (Z)_m (1) (式中、

X: 重合可能な不飽和基を示す。

Y:二価の結合基を示す。

R:水素原子、低級アルキル基、アリール基又はアルコキシ基を示し、複数個のR は同一でも異なっていてもよい。

2:少なくとも約500 の数平均分子量を有する一価シロキサンポリマー部分を示す。

n: 0又は1を示す。

m:1~3の整数を示す。)

[0010]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態を詳細 に説明する。

【0011】本発明のインクジェット記録用水系インク

は、粒子中に疎水性染料を封入した特定のビニルポリマー水分散体を含有することを特徴とするものである。即ち、疎水性染料は少なくとも上記のような特定の構造を有するビニルボリマーによって形成される水分散体の粒子中に封入されている。

【0012】本発明に用いられるビニルボリマーとしては、疎水性染料を少なくともその内部に一部でも封入しうるミセルを形成し得るものであって、上記式(1)で表されるシリコンマクロマー(a-1)及びアクリルアミド系モノマー(a-3)(但し、塩生成基を有するものは除く)からなる群から選ばれる1種又は2種以上(a)と、塩生成基を有する重合性不飽和単量体(b)と、これらモノマーと共重合可能な単量体(c)とをラジカル重合開始剤の存在下に共重合させて得られるものである。

【0013】また疎水性染料が封入されたビニルボリマー水分散体(A)を得る方法としては、上記のようにして得られたビニルボリマーを、疎水性染料(B)と共に有機溶剤に溶解させ、必要に応じ中和剤を加えてポリマー中の塩生成基をイオン化し、次いで水を加えた後、有機溶剤を留去して水系に転相する方法が好ましい。

【0014】本発明に用いられる上記式(1)で表されるシリコンマクロマー(a-1)において、Xは重合可能な不飽和基を示すが、具体的には、 $CH_2=C(CH_3)$ 一等の基が挙げられる。Yは二価の結合基を示すが、具体的には $-COOC_5$ H_2 b^- (ここで bは $1 \sim 5$ の数を示す)、フェニレン基等が挙げられ、 $-COOC_3$ H_6 一が好ましい。B は水素原子;メチル基、エチル基等の低級アルキル基;フェニル基等のアリール基;メトキシ基等のアルコキシ基を示すが、メチル基が好ましい。D は少なくとも約500 の数平均分子量を有する一価シロキサンボリマー部分を示すが、好ましくは数平均分子量 800~5000の一価のジメチルシロキサンボリマーである。nは0又は1であるが、好ましくは1である。mは1~3の整数であるが、好ましくは1である。

【0015】このようなシリコンマクロマーとしては、例えば、下記式 $(1-1) \sim (1-4)$ で表される化合物が挙げられる。

[0016]

【化2】

$$CH_{2} = CR - COOC_{3}H_{6} - \left(\begin{array}{c} R \\ 1 \\ Si - 0 \\ R \end{array}\right) - \left(\begin{array}{c} R \\ 1 \\ Si - R \\ R \end{array}\right) - \left(\begin{array}{c} 1 \\ 1 \\ 1 \end{array}\right)$$

$$CH_2 = CR' - COO - \left(\begin{array}{c} R \\ i \\ Si - O \\ R \end{array} \right) - \begin{array}{c} R \\ i \\ Si - R \end{array}$$
 (1 - 2)

$$CH_2 = CR' - \left(\begin{array}{c} R \\ Si - 0 \\ R \end{array}\right) - \left(\begin{array}{c} R \\ Si - R \\ R \end{array}\right) - \left(\begin{array}{c} 1 - 3 \end{array}\right)$$

$$CH_2 = CR' - COO - C_3H_6 - Si(OE)_3$$
 (1 - 4)

【0017】(式中、R'は水素原子又はメチル基、R は前記の意味を示し、複数個のR は同一でも異なっていてもよい。E は下記式

【0018】 【化3】

$$\begin{array}{c} R \\ \vdots \\ Si0 \rightarrow \bullet \\ R \\ R \end{array} \stackrel{R}{\underset{i}{\mid}} i - R$$

【0019】で表される基を示し、a は5~65の数を示す。)

これらの中では式(1-1)で表される化合物が好ましく、特に下記式(1-1-1)で表される構造を有するシリコンマクロマーFM-0711(チッソ(株)製)が好ましい。

【0020】 【化4】

$$CH_{2} = \overset{CH_{3}}{C} - C00C_{3}H_{6} + \overset{CH_{3}}{\underbrace{\begin{array}{c} CH_{3} \\ Si-0 \\ CH_{3} \\ \end{array}}} CH_{3}$$
 (1 - 1 - 1)

【0021】(式中、a'は重量平均分子量が1000となる数である。)

本発明に用いられる塩生成基を有さないアクリルアミド系モノマー(a-2)又はメタクリルアミド系モノマー(a-3)(以下(メタ)アクリルアミド系モノマーと略記する)としては、アクリルアミド、N-(1,1-ジメチル-3-オキソブチル)アクリルアミド(ダイアセトンアクリルアミド)、N-N-ジメチルアクリルアミド、N-N-ジイソプロピルアクリルアミド、N-N-ジブチルアクリルアミド、N-N-ジフェニルアクリルアミド、N-t-ブチルアクリルアミド、N-t-ブチルアクリルアミド、N-t-オクチルアクリルアミド、N-(1-メチルウンデシル)

アクリルアミド、N-4ソボルニルアクリルアミド、N-4リルボルニルアクリルアミド、N-7ダマンチルアクリルアミド、N-7グマンチルアクリルアミド、N-64ーメチルフェニル)メチルアクリルアミド、N-61ースチルアクリルアミド、N-61ースチルアクリルアミド、N-61ースチルアクリルアミド、N-61ースチルアクリルアミドーない。N-61ースチルクロロー1ーヒドロキシ)エチルアクリルアミド、N-61ースチル)オクチルアクリルアミド、N-61ースチルー1ーエチル)ペキシルアクリルアミド、N-61ープロピルアクリルアミド、N-61ースチロールアクリルアミド、N-61ースチル)ブチルアクリルアミド、N-61ースチル)ブチルアクリルアミド、N-61ースチル)ブチルアクリルアミド、N-61ースチル)ブチルアクリルアミド、N-61ースチル)ブチルアクリルアミド、N-61ースチル)ブチルアクリルアミド、N-61ースチル)ブチルアクリルアミド、N-61ースチル)ブチルアクリルアミド、N-61ースチル)ブチル

アクリルアミド等のアクリルアミドモノマー、並びにメ タクリルアミド、 N-(1,1-ジメチル-3-オキソブチ ル)メタクリルアミド、 N,N-ジメチルメタクリルアミ ド、 N,N-ジエチルメタクリルアミド、 N,N-ジイソプ ロピルメタクリルアミド、 N,N-ジブチルメタクリルア ミド、 N.N…ジフェニルメタクリルアミド、 N-t-ブ チルメタクリルアミド、 N-t-ヘキシルメタクリルア ミド、N-t-オクチルメタクリルアミド、N-(1-メチルウンデシル)メタクリルアミド、 Nーイソボルニ ルメタクリルアミド、 N- ノルボルニルメタクリルアミ ド、 N-アダマンチルメタクリルアミド、 N-ベンジル メタクリルアミド、 N- (4-メチルフェニル) メチル メタクリルアミド、 Nージフェニルメタクリルアミド、 フタリミドメチルメタクリルアミド、 N-(2,2,2-トリ クロロー1-ヒドロキシ) エチルメタクリルアミド、 N --(1,1,3,5--テトラメチル) オクチルメタクリルアミ ド、N-(1.5-ジメチル-1-エチル) ヘキシルメタク リルアミド、N-i-プロピルメタクリルアミド、N-メチロールメタクリルアミド、 Nーシクロヘキシルメタ クリルアミド、 Nー(1,1,3-トリメチル) ブチルメタク リルアミド等のメタクリルアミドモノマーが挙げられる が、これらに限定されるものではない。

【0022】また、本発明に用いられる塩生成基を有す る重合性不飽和単量体(b)としては、カチオン性の単 量体として、不飽和3級アミン含有モノマー、不飽和ア ンモニウム塩含有モノマー等があり、具体的には、ビニ ルピリジン、2-メチル-5-ビニルピリジン、2-エ チルー5ービニルピリジンの如きモノビニルピリジン 類; N.N-ジメチルアミノスチレン、 N,N-ジメチルア ミノメチルスチレンの如きジアルキルアミノ基を有する スチレン類: N.N-ジメチルアミノエチルアクリレー ト、 N,N - ジメチルアミノエチルメタクリレート、 N,N ージエチルアミノエチルアクリレート、 N,Nージエチル アミノエチルメタクリレート、 N,N-ジメチルアミノプ ロピルアクリレート、 N.N-ジメチルアミノプロピルメ タクリレート、 N,N-ジエチルアミノプロピルアクリレ ート、 N.N-ジエチルアミノプロピルメタクリレートの 如きアクリル酸又はメタクリル酸のジアルキルアミノ基 を有するエステル類:2-ジメチルアミノエチルビニル エーテルの如きジアルキルアミノ基を有するビニルエー テル類: N-(N',N'-ジメチルアミノエチル) アクリル アミド、 N-(N',N'-ジメチルアミノエチル) メタクリ ルアミド、 N-(N',N'-ジエチルアミノエチル) アクリ ルアミド、 N-(N',N'-ジエチルアミノエチル) メタク リルアミド、 N-(N',N'-ジメチルアミノプロピル) ア クリルアミド、 N-(N',N'-ジメチルアミノプロピル) メタクリルアミド、N-(N',N'-ジエチルアミノプロピ ル) アクリルアミド、 N-(N',N'-ジエチルアミノプロ ピル)メタクリルアミドの如きジアルキルアミノ基を有 するアクリルアミド又はメタクリルアミド類、あるいは

これらをハロゲン化アルキル (アルキル基の炭素数1か ら18、ハロゲンとして塩素、臭素、ヨウ素)、ハロゲン 化ベンジル、例えば塩化ベンジル又は臭化ベンジル、ア ルキル又はアリールスルホン酸、例えばメタンスルホン 酸、ベンゼンスルホン酸又はトルエンスルホン酸のアル キルエステル(アルキル基の炭素数1から18)、及び硫 酸ジアルキル(アルキル基の炭素数1から4)の如き公 知の4級化剤で4級化したもの等が挙げられる。又、ア ニオン性の単量体としては、不飽和カルボン酸モノマ 一、不飽和スルホン酸モノマー、不飽和リン酸モノマー 等があり、具体的には、不飽和カルボン酸モノマーとし ては、アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、イタコ ン酸、マレイン酸、フマル酸、シトラコン酸、2-メタ クリロイルオキシメチルコハク酸等、又はそれらの無水 物及び塩があり、不飽和スルホン酸モノマーとしては、 スチレンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチル プロパンスルホン酸、3-スルホプロピル(メタ)アク リル酸エステル、ビスー (3-スルホプロピル) -イタ コン酸エステル等及びそれらの塩、その他2ーヒドロキ シエチル(メタ)アクリル酸の硫酸モノエステル及びそ れらの塩があり、不飽和リン酸モノマーとしては、ビニ ルホスホン酸、ビニルホスフェート、ビス(メタアクリ ロキシエチル) ホスフェート、ジフェニルー 2ーアクリ ロイロキシエチルホスフェート、ジフェニル - 2 - メタ クリロイロキシエチルホスフェート、ジブチルー2-ア クリロイロキシエチルホスフェート、ジブチルー2-メ タクリロイロキシエチルホスフェート、ジオクチルー2 - (メタ) アクリロイロキシエチルホスフェート等が挙 げられる。

【0023】本発明において用いられる上記単量体と共 重合可能な単量体(c)としては、アクリル酸メチル、 アクリル酸エチル、アクリル酸イソプロピル、アクリル 酸n-ブチル、アクリル酸イソブチル、アクリル酸n-アミル、アクリル酸イソアミル、アクリル酸n-ヘキシ ル、アクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸n-オ クチル、アクリル酸デシル、アクリル酸ドデシル等のア クリル酸エステル類;メタクリル酸メチル、メタクリル 酸エチル、メタクリル酸イソプロピル、メタクリル酸n ープチル、メタクリル酸イソプチル、メタクリル酸n-アミル、メタクリル酸イソアミル、メタクリル酸n-ヘ キシル、メタクリル酸2-エチルヘキシル、メタクリル 酸n-オクチル、メタクリル酸デシル、メタクリル酸ド デシル等のメタクリル酸エステル類:スチレン、ビニル トルエン、2-メチルスチレン、クロルスチレン等のス チレン系モノマー:2-ヒドロキシエチルアクリレー ト、3-ヒドロキシプロピルアクリレート、ボリエチレ ングリコールアクリレート、2-ヒドロキシエチルメタ クリレート、3-ヒドロキシプロピルメタクリレート、 ポリエチレングリコールメタクリレート等のヒドロキシ ル基含有アクリレート又はメタクリレート等が挙げられ

る。

【0024】本発明において、上記ビニルボリマーを製造する際には、上記式(1)で表されるシリコンマクロマー及び(メタ)アクリルアミド系モノマーからなる群から選ばれる1種又は2種以上(a)を全単量体成分に対して1~40重量%、塩生成基を有する重合性不飽和単量体(b)を全単量体成分に対して3~40重量%、その他の単量体成分(c)を全単量体成分に対して0~89重量%の割合で共重合することが好ましい。

【0025】本発明のビニルボリマーは、上記単量体を、バルク重合法、溶液重合法、懸濁重合法、乳化重合法等の公知の重合法により重合させることにより製造されるが、特に溶液重合法により製造するのが好ましい。溶液重合法で用いる溶剤としては極性有機溶剤が好ましく、水混和性有機溶剤を水と混合して用いることもできる。かかる有機溶剤としては、例えばメタノール、エタノール、プロバノール等の炭素数1~3の脂肪族アルコール:アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類:酢酸エチル等のエステル類などが挙げられ、これらのうち、特にメタノール、エタノール、アセトン、メチルエチルケトン又はこれらと水との混合液が好ましい。これら有機溶剤は、単独又は2種以上を組み合わせて用いることができる。

【0026】上記重合に用いられるラジカル重合開始剤としては、例えば、2,2'…アゾビスイソブチロニトリル、2,2'ーアゾビス(2,4-ジメチルバレロニトリル)、2,2'ーアゾビス(4-メトキシー2,4ージメチルバレロニトリル)、ジメチルー2,2'ーアゾビスブチレート、2,2'ーアゾビス(2ーメチルブチロニトリル)、1,1'ーアゾビス(1ーシクロヘキサンカルボニトリル)等のアゾ化合物が好適である。また、セーブチルペルオクトアート、ジクミルペルオキシド、ジーセーブチルペルオキシド、ジベンゾイルオキシド、ジーセーブチルペルオキシド、ジベンゾイルオキシド等の有機過酸化物を使用することもできる。これら重合開始剤は、モノマー混合物に対して0.001~2.0モル%、特に0.01~1.0モル%用いるのが好ましい。

【0027】上記重合時には、さらに重合連鎖移動剤を添加してもよい。使用される重合連鎖移動剤の具体例としては、例えば、オクチルメルカプタン、nードデシルメルカプタン、tードデシルメルカプタン、nーへキサデシルメルカプタン、nーテトラデシルメルカプタンなどのメルカプタン類; ジメチルキサントゲンジスルフィド、ジエチルキサントゲンジスルフィド、ジイソプロビルキサントゲンジスルフィドなどのキサントゲンジスルフィド類; テトラメチルチウラムジスルフィド、テトラエチルチウラムジスルフィド類; 四塩化炭素、臭化エチレンなどのハロゲン化炭化水素類; ベンタフェニルエタンなどの炭化水素類; 及びアクロレイン、メタクロレイン、アリル

アルコール、2-エチルヘキシルチオグリコレート、タービノーレン、αーテルピネン、ァーテルピネン、ジペンテン、αーメチルスチレンダイマー(2.4 ージフェニルー4-メチルー1ーペンテンが50重量部以上のものが好ましい)、さらに9.10-ジヒドロアントラセン、1.4ージヒドロナフタレン、インデン、1.4ーシクロヘキサジエン等の不飽和環状炭化水素化合物;キサンテン、2.5ージヒドロフラン等の不飽和ヘテロ環状化合物等が挙げられる。これらは、単独でも2種以上を組み合わせて使用してもよい。

【0028】重合は、通常30~100℃、好ましくは50~80℃で1~10時間行われ、使用するラジカル重合開始 利、モノマー、溶剤の種類などにより適宜選定される。また、重合は、窒素等の不活性ガス雰囲気下で行うのが 好ましい。重合後、反応液から再沈澱、溶剤留去など、公知の方法により共重合体を単離することができる。また、得られた共重合体は、再沈澱を繰り返したり、膜分離、クロマトグラフ法、抽出法などにより、未反応のモノマー等を除去して精製することができる。

【0029】このようにして得られる本発明のビニルボリマーの重量平均分子量は 3,000~50,000であることが、プリンタヘッドの焦げ付き性や、印刷後のインクの耐久性、及び分散体の形成性の点から好ましい。

【0030】本発明において、疎水性染料(B)は少なくとも上記のようにして得られるビニルポリマーによって形成される分散体中に封入され得る染料であれば特に制限なく用いることができ、例えば油性染料、分散染料、直接染料、酸性染料、及び塩基性染料等を挙げることができるが、良好な封入性の観点から油性染料及び分散染料を用いることが特に好ましい。

【0031】上記油性染料としては、特に限定されるものではないが、例えば、C.I.ソルベント・ブラック3.7,27,20,34、C.I.ソルベント・イエロー14,16,29,30,56,82,93,162、C.I.ソルベント・レッド1.3,8,18,24,27,43,49,51,72,73,109,122,218、C.I.ソルベント・バイオレット3、C.I.ソルベント・ブルー2,11,25,35,70、C.I.ソルベント・ブリーン3,7及びC.I.ソルベント・オレンジ2等が挙げられる。

【0032】また、上記分散染料としては特に限定されるものでないが、好ましい例としては、C.I.ディスパーズ・イエロー 5,42,54,64,79,82,83,93,99,10 0,119,122,124,126,160,184:1,186,198,199,204,224,237、C.I.ディスパーズ・オレンジ13,29,31:1,33,49,54,55,66,73,118,119,163、C.I.ディスパーズ・レッド54,60,72,73,86,88,91,92,93,111,126,127,134,135,143,145,152,153,154,159,164,167:1,177,181,204,206,207,221,239,240,258,277,278,283,311,323,343,348,356,362、C.I.ディスパーズ・バイオレッド33、C.

1.ディスパーズ・ブルー56, 60, 73, 87, 113, 128, 14 3, 148, 154, 158, 165, 165:1, 165:2, 176, 183, 18 5, 197, 198, 201, 214, 224, 225, 257, 266, 267, 28 7, 354, 358, 365, 368, C.1.ディスパーズ・グリーン 6:1, 9 が挙げられる。

【0033】本発明に用いられる疎水性染料は、後述する転相乳化によって上記ビニルポリマーに効率的に封入される観点から、有機溶剤に2g/リットル以上溶解することが好ましく、20~500g/リットル溶解することが更に好ましい。

【0034】本発明のインクジェット記録用水系インクに用いられる染料が封入されたビニルポリマー水分散体は、好ましくは転相乳化法によって製造される。即ち、重合により得られた上記ビニルポリマーを、疎水性染料と共に有機溶剤に溶解させ、必要に応じ中和剤を加えてポリマー中の塩生成基をイオン化し、次いで水を加えた後、有機溶剤を留去して水系に転相することにより得ることができる。

【0035】以下、転相乳化法について詳述する。まず、上記ビニルポリマー及び疎水性染料を有機溶剤に溶解させる。この場合、有機溶剤 100重量部に対して、ビニルポリマー5~50重量部及び疎水性染料0.1~50重量部を溶解させることが安定性の良い水分散体を得る点から好ましい。

【0036】ここで用いられる有機溶剤としては、親水 性有機溶剤が好ましく、具体的にはアルコール系、ケト ン系あるいはエーテル系等の溶剤が挙げられる。アルコ ール系溶剤としては、例えばメタノール、エタノール、 nープロパノール、イソプロパノール、nーブタノー ル、第2級ブタノール、第3級ブタノール、イソブタノ ール、ジアセトンアルコール等が挙げられる。ケトン系 溶剤としては、例えばアセトン、メチルエチルケトン、 ジエチルケトン、ジプロピルケトン、メチルイソブチル ケトン、メチルイソプロピルケトン等が挙げられる。エ ーテル系溶剤としては、ジエチルエーテル、ジブチルエ ーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等が挙げられ る。これらの中ではイソプロパノール、アセトン、メチ ルエチルケトンが好ましい。これらの親水性有機溶剤は 1種又は2種以上が混合して用いられ、必要によって は、高沸点親水性有機溶剤を併用しても良い。高沸点親 水性有機溶剤としては、フェノキシエタノール、エチレ ングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコール モノエチルエーテル、エチレングリコールモノブチルエ ーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジ エチレングリコールモノエチルエーテル、ジエチレング リコールモノブチルエーテル、ジエチレングリコールジ エチルエーテル、3-メチル-3-ブトキシブタノール 等が挙げられる。

【0037】次に、上記ビニルポリマー及び疎水性染料の有機溶剤溶液に必要に応じて中和剤を加え、該ビニル

ポリマー中の塩生成基をイオン化する。中和剤としては 塩生成基の種類に応じてそれぞれ公知の酸或いは塩基を 用いれば良い。酸としては、例えば塩酸、硫酸等の無機 酸、酢酸、プロピオン酸、乳酸、コハク酸、グリコール 酸等の有機酸が挙げられる。また、塩基としては、例え ばトリメチルアミン、トリエチルアミン等の3級アミン 類、アンモニア、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等 が挙げられるが、上記に限定されるものではない。中和 度については特に限定は無いが、得られる自己分散型ボ リマー微粒子の水分散液の液性が弱酸性~中性になるよ うに中和するのが望ましい。

【0038】上記中和剤の添加後、上記有機溶剤に水(イオン交換水)を加えて、系を減圧下に加熱することにより、上記有機溶剤を留去すると共に所定量の水を留去し、所定量の固形分濃度を有する本発明のビニル系ポリマー分散体が得られる。加える水の量は、上記中和剤添加後の有機溶剤 100重量部に対して 100~300重量部であることが好ましい。この場合、上記有機溶剤に一般的な分散剤を添加しても良い。

【0039】このようにして得られた、疎水性染料を封入したビニルボリマー水分散体の粒径は、0.01~0.50μmであることが好ましい。上記粒径が0.01μmに満たないとインクのにじみが発生し、0.50μmを越えると分散体の安定性を損ねる恐れがあるため、上記範囲内であることが好ましい。上記粒径は、0.02~0.15μmであることが更に好ましい。

【0040】本発明のインクジェット記録用水系インクにおいて、上記疎水性染料が封入されたビニルボリマー水分散体中のボリマー分としては、固形分換算で該インク中に1~50重量%配合されることが好ましく、2~30重量%配合されることが更に好ましい。上記ビニルボリマーの配合量が1重量%に満たないと、印字濃度が不十分であり、50重量%を越えるとインクの分散安定性が低下したり、ノズル先端でのインク蒸発に伴う液の増粘や粒子の凝集が起こることによって、ヘッドの目詰まりが起こる場合があるので、上記範囲内とすることが好ましい

【0041】一方、疎水性染料は、本発明の水系インク中に1~10重量%配合されることが好ましく、1.5~5重量%配合されることが更に好ましい。疎水性染料の配合量が1重量%に満たないと印字濃度が不十分であり、10重量%を越えると水分散体の経時安定性が低下し、粒径増大の傾向があるので、上記範囲内とすることが好ましい。

【0042】本発明のインクジェット記録用水系インクは、水を媒体とし、疎水性染料を封入した上記特定のビニルボリマー分散体を含有するのに加えて、従来公知の各種添加剤、例えば多価アルコール類のような湿潤剤、分散剤、消泡剤、防飲剤及び/又はキレート剤等を添加することが好ましい。

【0043】ここで、湿潤剤としては、例えばエチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ドリエチレングリコール、ボリエチレングリコール・グリセリン、ジエチレングリコールシエチルエーテル、ジエチレングリコールモノローブチルエーテル等の多価アルコール及びそのエーテル、アセテート類、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルイミダソリジノン等の含窒素化合物類の1種又は2種以上を使用することができる。これらの湿潤剤の配合量に特に制限はないが、上記インク中に好ましくは0.1~50重量%配合することができ、更に好ましくは0.1~30重量%配合する

ことができる。

【0044】また分散剤としては、特に制限されないが、ビニルボリマー分散体の安定性を損なわない範囲で、アニオン系、ノニオン系、カチオン系の分散剤を用いることができる。また、消泡剤としては特に制限されないが、下記式(2)で表される化合物を用いることが、インク調製の際における泡の発生の抑制及びインクの表面張力の調整の点から特に好ましい。

[0045]

【化5】

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
R_5 - Si - 0 \\
CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
Si - 0 \\
R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
Si - 0 \\
R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
Si - R_6
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
CH_3
\end{array}$$

【0046】〔式中、R₁、R₂、R₃及びR₄は同一又は異なって、炭素数1~10のアルキル基又は置換基を有していてもよいフェニル基を示し、R₆及びR₆は同一又は異なって、炭素数1~10のアルキル基、置換基を有していてもよいフェニル基、水酸基、アミノ基、カルボキシル基又はエボキシ基を示し、P及び qは同一又は異なって、0~1000、好ましくは10~100 の整数を示す。〕 上記式(2)で表される化合物としては、例えば信越シリコーン(株)製の、KF%,66,69,KS68,604,607A,602,603,KM73,73A,73E,72,72A,72C,72F,82F,70,71,75,80,83A,85,89,90,68-1F,68-2F等が挙げられる。

【0047】消泡剤の配合量は特に制限はないが、本発明のインクジェット記録用水系インク中に 0.001~2.0 重量%配合されることが好ましく、0.005~0.5 重量%配合されることが更に好ましい。消泡剤の配合量が 0.0 01重量%に満たないとインク調整時に泡が発生し易く、また、インク内での小泡除去が難しく、 2.0重量%を越えると泡の発生は抑えられるものの、印字の際、インク内でハジキが発生し、印字品質の低下が起こるので、上記範囲内とすることが好ましい。

【0048】このようにして得られた本発明のインクジェット記録用水系インクは、非常に優れた耐水性を有し、またプリンターヘッドへの焦げ付きも防止することができる。

[0049]

【実施例】以下に、本発明に係わるビニルポリマー分散体の製造例、及び本発明の水系インクの実施例及び比較例を挙げて本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではないことは勿論である。尚、例中の部及び%は特記しない限り重量基準である。

【0050】製造例1~6

攪拌機、還流冷却管、滴下ロート、温度計、窒素導入管

の付いた反応容器に、重合溶媒としてメチルエチルケトン20部、重合性不飽和単量体として、表1及び表2の初期仕込モノマーの間に記載されているモノマー及び重合連鎖移動剤を仕込み、窒素ガス置換を十分行った。一方、滴下ロート中に、表1及び表2の滴下モノマーの間に記載されているモノマー及び重合連鎖移動剤とメチルエチルケトン60部、、2.2'ーアゾビス(2,4-ジメチルバレロニトリル)0.2部を十分窒素置換を行った後に仕込んだ。窒素雰囲気下、反応容器内の混合溶液を撹拌しながら65℃まで昇温し、滴下ロート中の混合溶液を3時間かけて徐々に滴下した。滴下終了2時間後、2.2'ーアゾビス(2,4-ジメチルバレロニトリル)0.1部をメチルエチルケトン5部に溶解した溶液を加え、更に65℃で2時間、70℃で2時間熱成させることにより共重合体溶液を得た。

【0051】得られた共重合体溶液の一部を、減圧下、105℃で2時間乾燥させ、完全に溶媒を除去することによって単離し、標準物質としてポリスチレン、溶媒としてテトラヒドロフランを用いたゲルバーミエーションクロマトグラフィーにより分子量を測定したところ、重量平均分子量として約10,000であった。

【0052】上記で得られた共重合体溶液にアセトン10 の部、及び表1及び表2に示す疎水性染料を33.4部を加 えて完全に溶解させ、攪拌下、表1及び表2に示す塩基 の30%水溶液を98部加えて共重合体中の塩生成基を一部 中和し、イオン交換水1500部を加えた後、減圧下60℃で メチルエチルケトン及びアセトンを完全に除去し、更に 一部の水を除去することにより濃縮し、固形分濃度が13 重量%の疎水性染料封入ビニルポリマー水分散体を得 た。

[0053]

【表1】

	製造例1	製造例 2	製造例 3	製造例 4	
初期仕込 そ及び を強動 を対	ラクリルアクリレート 4部	ベンジルメタケリレート 6 部	nーブチルナチナリレート 10部	tーブチルメタクリレート 12部	
	とドロキシエチルメチナリレート 2部	おりエチレングリコールメタクリ レート 2部	とドロキシエチルメタクリレート 2部	ポリエチレングリコールメタクリ レート 2部	
	ジメチルアミノブロビルアクリル アミド 7 部	メタクリル酸 5部	ジメチルブミノエチルアクリル ブミド 7部	アクリル酸 5 部	
12 200113	ダイアセトンアクリルフミド 7部	t-オクチルアクリルアミト 7部	シリコンマクロマーFN-0711* (チッソ(神製) 1部	ジリコンマクロマ-FM-0711* (チェリ(株製) 1 部	
	n-ヘキシルメルオフタン 0.5部	t-ドデシルメルカプラン 0.6部	nーテトラデシルメルカブタン 0.6部	nードデシルメルカプタン 0.6部	
高下 モノマー 及び 重合連鎖 移動剤	ラウリルフナリレート 16部	ペッジかろ サクリレート 24部	n-ブチルメタクリレート 40部	tーブチルメタクリレート 48部	
	とドロキジエチルメタクリレート 8 部	ボリエチレングリコールメキケリ レート 8 部	とドロキシエチルメタクリレート 8部	ポリエチレングリコールメタクリ レート 8 部	
	ジメチルTミノブロビルTクリル Tミド 28部	メタクリル酸 20部	タノチルアミノエチルアクリル アミド 28部	アクリル酸 20部	
	ダイブセトンナクリルブミド 28部3	t-オクチルアクリルアミト 28部	シリコンマクロマーFM-0711 (チョソ休)製) 4部	ジリコンマクロマード第一0711 (チョソ株)型) 4 部	
	n-ヘキシルメルカブタン 2.0部	t-ドデシルメルカブタン 2.4部	n-テトラデシルメルカプタン 2. 4部	nードデシルメルカブタン 2.4部	
和塩基	グリコール酸	NaOH	コハク酸	アンモニア水	
5 #4 5	バリファースト・ブルー 2606 * (オリエント(株)製)	スピロソ・レッド C-BR* (保土ヶ谷化学傑) 製)	オイル・ブラック 860° (オリエント株/製)	スピロン・イエローC-GNH. New (保土ヶ谷 化学開製)	

注) # 商品名

[0054]

	製 造 例 5	製造例 6
	t ープチルメタクリレート 11部	t - プチルメタクリレート 7部
初期仕込		t - ブチルアクリルアミド 6部
モノマー 及び	ポリエチレングリコールメタケリレート 3 部	ギリエチレングリコールメタクリレート 3 部3
重合連鎖	アクリル酸 3 部	アクリル酸 5部
移動剤	スチレン/Tクニハニトリル共重合マクロマー AN-6° (東亜合成佛製) 1 部	スチレン/フクニルニトリル共重合マクロマー AN-6°(東亜合成体製) 1部
	ジリコンマクロマ- FM-0711 * (チァツ粉製) 2部	シリコンマクロマー FM-0711 * (チェツ体製) 2部
	n ードデシルメルカプタン 0. 6部	n - ドデシルメルカプタン 0.6部
	t ープチルメタクリレート 44部	t ープチルメタクリレート 28部
滴下	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	t - プチルアクリルアミド 24部
モノマー 及び	ポリエチレングリコールメタクリレート 12部	ポリユチレングリコールメタクリレート 12部3
重合連鎖	アクリル 酸 12部	アクリル酸 4 部
移動剤	スチレン/アクニルニトリル共重合マクロマー AN-6* (東亜合成株)製) 4 部	スチレン/アクニルニトリル共重合マクロマー AN-6* (東亜合成体製) 4 部
	シリコンマクロマー FM-0711 * (チョソ株り製) 8部	シリコンマクロマー FM-0711 * (チョソ(秋製) 8部
	n - ドデシルメルカプタン 2. 4部	n - ドデシルメルカプタン 2. 4部
中和塩基	アンモニア水	アンモニア水
染 料	Dil Yellow 129 * (オリエソト(教製)	Neopen Mazenta SE1378 * (BASF社製)

注) # 商品名

. 【0055】実施例1~6

製造例1~6で得られたビニルボリマー分散体80部とジエチレングリコール10部、イオン交換水10部、消泡剤(信越シリコーン(株)製KM-71)0.1部を混合し、得られた分散液を 0.2μmのフィルターによって沪過し、ごみ及び粗大粒子を除去して、水系インクを得た。得られたインクについて、下記方法により物性を評価した。結果を表3に示す。

【0056】<評価方法>

(1) 印字濃度

印字は、市販のキャノン(株)製のマイクロバブルジェ

ットプリンター(型番BJ-10VL)を用いて、PPC用再生紙(日本加工製紙(株)製)にベタ印字を行い、室温にて24時間自然乾燥させた後、その光学濃度をマクベス濃度計RD918(マ11クベス社製)で測定した。【0057】(2) にじみ

上記プリンターを用い、PPC用再生紙(日本加工製紙(株)製)に英数文字を印字し、1時間以上放置した後、顕微鏡及び目視で文字のシャープさや文字より発生するヒゲ状のにじみの度合を下記基準で評価した。

〇:文字がシャープでヒゲ状のにじみもない

△:文字がシャープさがなく、にじみも少し発生

×:文字がシャープさがなく、にじみも多い。

【0058】(3) 耐水性

上記プリンターを用い、PPC用再生紙(日本加工製紙 (株)製)にベタ印字し、1時間以上乾燥した後、静水 中に垂直に10秒間浸漬し、そのまま垂直に引き上げた。 室温にて自然乾燥させた後、同じ印字の印字濃度を上記 マクベス濃度計を用いて測定し、下記式から耐水性を求 めた。

耐水性(%)=浸漬後の印字濃度/初期の印字濃度×10 0

(4) 耐焦げ付き性

上記プリンターを用い、A4版のPPC用再生紙(日本加工製紙(株)製)にベタ印字を5枚行い、その後、インクカートリッジ内の加熱部を顕微鏡によって観察し、インクの焦げ付き性の程度を下記基準にて評価した。

○: 焦げの付着が認められない

△:焦げの付着がやや認められる

×:焦げの付着がはげしい。

【0059】比較例1~2

比較例として通常のインクジェット記録用インクに使用されている水溶性染料を用いて以下の配合により、インクを調製した。得られたインクについて、上記実施例と同様に物性を評価した。結果を表3に示す。

83.5%

【0060】<比較例1のインク>

C.I.ダイレクトイエロー132 1.5% ジエチレングリコール 7.5% グリセリン 2.5% イオン交換水 88.5% <比較例2のインク> C.1.アシッドレッド52 1.5% トリエチレングリコール 10 % 1.2.6 - ヘキサントリオール 5 %

イオン交換水 【0061】

【006] 【表3】

	実施例 1	実施例 2	実施例3	実施例4	実施例 5	実施例 6	比較例1	比較例 2
ピロオリマー 水分散体	製造例1	製造例 2	製造例 3	製造例 4	製造例 5	製造例 6	—	_
印字濃度	1. 25	1. 27	1. 28	1.24	1. 27	1. 23	1.3	1. 32
にじみ	0	0	0	0	0	0	Δ	Δ~×
耐水性	99%	98%	98%	100%	99%	97%	75%	72%
耐焦げ付 き性	0	0	O	0	0	0	Δ	Δ